



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΓΕΩΡΓΙΑΣ  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Ταχ. Δ/ση: Ιπποκράτους 3-5  
Τ.Κ.: 10164 –ΑΘΗΝΑ  
Τηλέφωνο:210 212 4511  
FAX: 210 36 17 103  
E-mail: [h.panagopoulou@minagr.gr](mailto:h.panagopoulou@minagr.gr)

Πληροφορίες: Χ. Παναγοπούλου

Αθήνα 6 - 8 - 2003  
Αριθ. πρωτ.: 108148

ΠΡΟΣ:

1. ΝΤΥ ΠΟΝΤ ΑΓΚΡΟ ΕΛΛΑΣ  
Α.Ε.

Σολωμού 12& Βασ. Γεωργίου  
15232 ΧΑΛΑΝΔΡΙ  
(με απόδειξη)

2. Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις  
α) Διευθύνσεις Γεωργίας

Έδρες τους

β) Διευθύνσεις Εμπορίου

Έδρες τους

3) Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό  
Ινστιτούτο

Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών  
Φαρμάκων

4) Εργοστάσιο Υπολειμμάτων

Γεωργικών Φαρμάκων

Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε. Πειραιά

Σοφ. Βενιζέλου 1

Λυκόβρυση Αττικής

5) ΕΘΙΑΓΕ

Διεύθυνση Διεθνών Σχέσεων

Τεκμηρίωσης και Πληροφορικής

Αιγιάλειας 19, Χαλεπά

15125-Μαρούσι

6) Εσωτερική διανομή

Τμήματα Β', Γ', Δ' & Ε'

7) Π.Κ. Π.Φ. και Π.Ε.

Έδρες τους

ΘΕΜΑ: «Έγκριση προσωρινής διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν STEWARD 30 WG (εντομοκτόνο)<sup>1</sup>»

ΑΠΟΦΑΣΗ  
Ο  
ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη<sup>2</sup>:

<sup>1</sup> Σε περίπτωση διεύρυνσης της προσωρινής έγκρισης το έντυπο παραμένει το ίδιο

<sup>2</sup> Μπορούν να μεταβάλλονται ανάλογα με την περίπτωση

1. Τις διατάξεις του Π.Δ. 115 (ΦΕΚ 104/Α/30.5.1997) με τίτλο «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος φυτοπροστατευτικών προϊόντων, σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όπως έχει συμπληρωθεί» και ειδικότερα το άρθρο 8 (1) αυτής.
2. Την Απόφαση του Υπ. Γεωργίας με αριθ. 83345/28-7-88 (ΦΕΚ 599/Β/24-8-88) όσον αφορά «τον καθορισμό και την τυποποίηση της σήμανσης και των προφυλάξεων των γεωργικών φαρμάκων» η οποία ισχύει σήμερα και την Απόφαση του Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών με αριθ. 265/3-9-2002(ΦΕΚ 1214/Β/19-9-2002) ( περί « Ταξινόμησης, συσκευασίας και επισήμανσης των επικίνδυνων παρασκευασμάτων σε εναρμόνιση προς την Οδηγία 1999/45 (ΕΕ L 200 της 30.7.1999) του Ευ. Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και της Οδ. 2001/60/ΕΚ (ΕΕ L 226 της 22.8.2002) της Επιτροπής της Ευ. Κοινότητας η οποία θα αντικαταστήσει την προηγούμενη από 30.7.2004
3. Την υπ' αριθ. 98938/26-9-2000 εγκύκλιο με την οποία καθορίζεται η διαδικασία και τα δικαιολογητικά για την χορήγηση προσωρινής έγκρισης κυκλοφορίας
4. Την υπ. αριθ. 102838/2-6-2003 εγκύκλιο με την οποία καθορίζεται η νέα μορφή των Υπουργικών Αποφάσεων για χορήγηση εγκρίσεων σε φυτοπροστατευτικό προϊόν σύμφωνα με το Π.Δ 115/97
5. Την Οδηγία 1998/398/ΕΚ της Επιτροπής της ΕΕ με την οποία αναγνωρίζεται κατ' αρχάς η πληρότητα του φακέλου για την δραστική ουσία INDOXACARB
6. Τη γνωμοδότηση για το 1<sup>ο</sup> θέμα της 6<sup>ης</sup>/2003 Συνεδρίασης του Α.ΣΥ.ΓΕ.Φ.
7. Τη με αριθ. 399580/30.10.2001 (Β' 1479/31.10.2001) κοινή απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Γεωργίας για «Ανάθεση αρμοδιοτήτων στους Υφυπουργούς Γεωργίας Ευάγγελο Αργύρη και Φώτη Χατζημιχάλη».
8. Την με αριθ. Πρωτ. 102111 /10-8-2000 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας

### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Χορηγούμε έγκριση διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν με τα ακόλουθα στοιχεία:

#### **1** Νομοθεσία

Η παρούσα έγκριση χορηγείται σύμφωνα με το άρθρο 8 παρ. 1 του ΠΔ 115/1997

#### **2** Ταυτότητα του σκευάσματος

2.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)/Ημερομηνία λήξης<sup>3</sup> ΠΕ/ 14005 /6 -8 -2006

2.2 Εμπορικό όνομα STEWARD

#### 2.3 Σκεύασμα

(α) Μορφή του σκευάσματος: 1)κατά WG  
GIFAP  
2)ολογράφως<sup>4</sup> Βρέξιμοι κόκκοι

(β) Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας ή κατά INDOXACARB  
IUPAC, CAS: (ομάδα οξιαδιαζίνες)

(γ) Περιεκτικότητα σε τεχνικά καθαρή δραστική ουσία: min 467 g/kg (περιεκτικότητα της τεχνικά δραστικής ουσία σε δραστικό συστατικό S-εναντιομερές )

<sup>3</sup> Η έγκριση χορηγείται για τρία (3) χρόνια εκτός εάν υπάρξει παράταση με απόφαση της Επιτροπής της ΕΕ.

<sup>4</sup> π.χ. υδατοδιαλυτή σκόνη, υγρο γαλακτοποιήσιμο κ.λ.π.

(δ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

E.I. DuPont de Nemours & Co.,Inc.

(ε) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Όνομασία: DuPont Mobile Plant  
Περιοχή/χώρα: Axis, Alabama  
36505, Η.Π.Α.  
Ταχ. Δ/ση: PO Box 525, Highway 43  
Τηλ.:  
FAX:  
E-mail:

(στ) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας INDOXACARB όπως προσδιορίζονται Τμήμα 14 της αίτησης με ημερομηνία 10-8-2000 (Αρ. Πρ. ΥΓ102111) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

(ζ) Κάτοχος της έγκρισης<sup>5</sup>:

NTY ΠΟΝΤ ΑΓΚΡΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  
Σολωμού 12  
ΑΜΕ<sup>6</sup>: DPDGR  
Τ.Κ. 152 32 Χαλάνδρι  
Τηλ.: (210) 6889700  
Fax: (210) 6889799  
E-mail: [Iris.Argiri-1@grc.dupont.com](mailto:Iris.Argiri-1@grc.dupont.com)

(η) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Εταιρεία:  
DuPont de Nemours (France) S.A.S.  
Διεύθυνση εργοστασίου:  
82, rue de Wittelsheim  
Ταχ. Δ/ση: BP 9  
F-68701 Cernay, Γαλλία  
Τηλ.: 0033 (3) 89 38 38 38  
FAX: 0033 (3) 89 38 39 40  
E-mail:

<sup>5</sup> Είναι ο αιτών και έχει έδρα σε κάποιο ΚΜ της ΕΕ

<sup>6</sup> Αριθμός Μητρώου Εταιρείας (ΑΜΕ)

(θ) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος

Εταιρεία:  
DuPont de Nemours Italiana S.r.l.  
Διεύθυνση εργοστασίου:  
Via Siemens 12  
Ταχ. Δ/ση: I-39100 Bolzano, Ιταλία  
Τηλ.: 0039(0471) 563411  
FAX: 0039(0471) 563464  
E-mail:

Εταιρεία:  
Chemcopack N.V.  
Διεύθυνση εργοστασίου:  
Haven 1227 Haandorpweg no 1  
Ταχ. Δ/ση: B-9130 Kallo, Antwerpen  
L.O. , Βέλγιο  
Τηλ.: 0032(0)3570 7721  
FAX: 0032(0)3570 7720  
E-mail:

(ι) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος

Indoxacarb 30,0% β/β  
βοηθητικές ουσίες 57,7% β/β  
Η εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος  
προσδιορίζεται στο Τμήμα 14 της  
αίτησης με ημερομηνία 10-8-2000 (Αρ.  
Πρ. ΥΓ102111) και παραμένει στα αρχεία  
της Αρμόδιας Αρχής

### **3** Υποβολή συμπληρωματικών στοιχείων

3.1 Τα αναφερόμενα στο εισαγωγικό τμήμα της εισήγησης

3.2 Τελευταία ημερομηνία υποβολής των  
συμπληρωματικών στοιχείων:

-6-/2-/2006-<sup>7</sup>

### **4** Όροι και προϋποθέσεις για την διάθεση στην αγορά

4.1 Η ετικέτα του σκευάσματος είναι σύμφωνη με το συνημμένο σχέδιο στο [Παρ/μα Ι](#)

4.2 Συσκευασία(ες):

4.2.1 Μέγεθος

25, 50, 165 & 250 γραμ.

4.2.2 Υλικό

HDPE (High density Polyethelene)

4.2.3 Είδος

Δοχείο μέσα σε χάρτινο κουτί

### **5** Διαφήμιση

<sup>7</sup> 6 μήνες πριν την λήξη της έγκρισης

Η επιτρεπόμενη διαφήμιση του σκευάσματος πρέπει να είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του.

## **6** Ορθή Γεωργική Πρακτική

Η Ορθή Γεωργική Πρακτική είναι σύμφωνη με το συνημμένο [Παρ/μα II](#)

## **7**

### 7.1 Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)

Φυτά ή φυτικά προϊόντα / Ζωϊκά προϊόντα	Προσωρινό mg/kg	Οριστικό mg/kg
Μήλο	0,3	
Αχλάδι	0,3	
Ροδάκινο	0,3	
Βερίκοκο	0,3	
Νεκταρίνι	0,3	
Σταφύλια	0,3	
Τομάτα	0,2	
Πιπεριά	0,3	
Αγγούρι	0,05	
Καρπούζι	0,1	
Κολοκύθι	0,1	
Κουνουπίδι	0,3	
Λάχανο	0,3	
Μαρούλι	2	
Σπανάκι	5	
Κρέας μηρυκαστικών	0,01*	
Λίπος μηρυκαστικών	0,05	
Εντόσθια μηρυκαστικών	0,01*	
Γάλα	0,01*	

\* Όριο αναλυτικού προσδιορισμού για ζωικά προϊόντα

## 7.2 Τελευταία επέμβαση πριν την συγκομιδή

Καλλιέργεια/αποθηκευμένο προϊόν	Ημέρες
Μηλιά	7
Αχλαδιά	7
Ροδακινιά	7
Βερικοκιά	7
Νεκταρινιά	7
Αμπέλι (οινοποιήσιμες και επιτραπέζιες ποικιλίες,)	10
Τομάτα	1
Πιπεριά	1
Αγγούρι	1
Καρπούζι	1
Κολοκύθι	1
Κουνουπίδι	1
Λάχανο	1
Μαρούλι	1
Σπανάκι	5

## 8 Υποβληθέντα στοιχεία-μελέτες

Η Αρμόδια Αρχή προκειμένου να χορηγήσει την παρούσα έγκριση στηρίχθηκε στον κατάλογο των μελετών που αναφέρονται στο Παρ/μα ΙΙΙ το οποίο αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα της παρούσας. Οι μελέτες αυτές, παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής και είναι στην διάθεση των ενδιαφερομένων, πλην των εμπιστευτικών.

## 9 Ανάκληση της έγκρισης-παράταση της έγκρισης

Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν η δραστική ουσία imidacarb δεν καταχωρηθεί στο Παρ/μα Ι της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ.

Η διάρκεια ισχύος της παρούσας έγκρισης μπορεί να παραταθεί εάν με την λήξη της δεν έχει ληφθεί ακόμη απόφαση από την Επιτροπή και υπάρχει σχετική απόφαση της Επιτροπής για παράταση των εγκρίσεων σκευασμάτων που περιέχουν την εν λόγω δραστική ουσία.

Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

**10****Γενικές υποχρεώσεις**

- 10.1** Οι κάτοχοι των εγκρίσεων είναι υποχρεωμένοι σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσουν την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση τους από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί παράπτωμα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
- 10.2** Οι κάτοχοι των εγκρίσεων θα πρέπει να διατηρούν συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.

Συν: Τα Παραρτήματα I, II και III

**Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ**

**Ε. ΑΡΓΥΡΗΣ**